⑫ 公 表 特 許 公 報(A)

平5-505121

❷公表 平成5年(1993)8月5日

3 Int. Cl. 5 A 61 L 33/00 C 08 J 7/04 識別記号 B 庁内整理番号 7180-4C 7258-4F

審 査 請 求 未請求 予備審查請求 有

部門(区分) 1(2)

(全 15 頁)

60発明の名称

合成重合体の接眼、血液および生適合性の改良方法

②特 願 平3-505798

9929出 願 平3(1991)3月5日

❷翻訳文提出日 平4(1992)9月4日

❷国際出願 PCT/GB91/00338

囫国際公開番号 WO91/13639 **囫**国際公開日 平3(1991)9月19日

優先権主張 図1990年3月5日図イギリス(GB) ②9004881.0

@発 明 者 パワーズ, ロデリック・ジョナ

サン・ウイリアム

イギリス国アクスブリッジ ユービー8 3ビーキユー・キングス トンレイン・ブルネルサイエンスパーク (番地なし) ・パイオ

コンパテイプルズリミテッド

パイオコンパテイブルズ・リミ 勿出 願 人

テッド

イギリス国アクスブリッジ ユービー8 3ピーキュー・キングス

トンレイン・ブルネルサイエンスパーク (番地なし)

個代 理 人 弁理士 小田島 平吉

AT(広域特許), BE(広域特許), CH(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域特許), FR **®指定** 国

(広域特許), GB(広域特許), GR(広域特許), IT(広域特許), JP, LU(広域特許), NL(広域特許), S

E(広域特許),US

最終頁に続く

譲求の範囲

 a)適度、処理しようとする表面を活性化させ、そして必要ならそ の上にスペイサー基を与え、そして

b) 表面を式([):

$$\begin{array}{c} O \\ H \\ R_{3}N^{\frac{1}{2}} - (CH_{2})n - O - P - O - Y \\ O \\ O \end{array}$$
 (1)

「式中、

 $Y = (CH_{\bullet}) \circ X = (CH_{\bullet}) \circ A = A = (CH_{\bullet}) \circ X$ -(CH,CH,O)cXttu-CH,-CH-CH,

1 1

であり、ここで

蒸尺は同一もしくは異なっていることができ、そしてそれぞれが直 鏡もしくは分枝鏡状の Ci.、アルキル基であり、

nは1-4であり、

りは1-30であり、

Arはパラーもしくはメタージ復換されたアリールまたはヘテロア リール基であり、

aおよびbは同一もしくは異なっており、そしてそれぞれが〇一5 であつて且つa+bは1-10であり、

cは1-20であり、そして

Xは重合体上の官能基と反応する基である]

の化合物で処理する

段階を含んでなる、合成委合体の処理方法。

- 2. 式(1)の化合物において全ての基尺が同一である、請求の範囲1 に記載の方法。
- 3. 式(!) の化合物において全ての甚Rがメチルである、請求の範囲 2に記載の方法。
- 4. 式(!) の化合物においてXがエポキシド類、

【ここで、Zは任意に1個以上の電子吸引器で置換されていてもよい Cilaa窟鏡もしくは分枝鏡状アルキル基であるか、またはZは任意 に復換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳香族環系である]、

{ここで、Tは任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ またはハロゲンにより関換されていてもよい炭素数が1-4の直鎖 状アルキルであるか、または任意に優換されていてもよい芳香族も しくはヘテロ芳香族環系であるし、

[ここで、Dは任意に復換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳 香族環系またはNー関換されたイミド誘導体である]、

族環系である)、或いは

であり、ここで

R、n、a、b、c、およびpは鞆記で定義されている如くである か、またはR「は任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコ キシまたはハロゲンにより関係されていてもよいアルキル基である。 か、または任意に置換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳香 族環系である]

である、請求の範囲1-3のいずれかに記載の方法。 ンである、請求の範囲1に記載の方法。

5. 式 (1) の化合物においてXが基CH:-CH-、

基乙C(O)O- {ここで、Zはp-二トロフェニルまたはイミダゾール

- もしくは多糖類であり、そして重合体の表面が活性化またはスペイサー 基の供与なしで式(1)の化合物で処理されている、前記の請求の範囲 のいずれかに記載の方法。
- 9. 鎮攻の範囲1-8のいずれかで定義されている如き式(1)の化合 物の共有結合された残骸でコーテイングされたまたは誘導化された表面 を有する重合体物質。
- 10. 請求の範囲1-8のいずれかで定義されている如き式(I)の化 合物の共有結合された残骸でコーテイングされたまたは誘導化された重
- 11. 請求の範囲9に記載の重合体物質または請求の範囲10に記載の 表面を含んでいる成型品。

[ここで、民はハロゲン原子、N-優換された変素・含有ペテロ芳香 恋である]、茶DOC(0)- [ここで、DはN-スクシンイミドである] 、 の範囲4に記載の方法。

> 6. 式(1)の化合物において上記の芳香族環系が未覆換であるかまた - ※は炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ、ハロゲン、ニトロ、 - アミノまたはアルキル優換基中の炭素数が1-4のモノーもしくはジア ルキルアミノにより置換されている1もしくは2個の総合された芳香族 環を含んでおり、そして前記のヘテロ芳香族環系が任意に1-3個の酸 案、窒素もしくは硫黄原子を含有している更なる5、6もしくは7員の 芳香族もしくはヘテロ芳香族環と総合されていてもよくそして未覚換で あるかまたは炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ、ハロゲン、 ニトロ、アミノまたはアルキル置換基中の炭素数が1-4のモノーもし くはジアルキルアミノにより覆換されている5、6、もしくは7員のへ テロ芳香族基を含んでいる、斯紀の請求の範囲のいずれかに記載の方法。 7、式(1)の化合物が2-[(2-(1-イミダゾールカルボニルオキ シエトキシ)ヒドロキシホスフィニル|オキシ]ー<u>N. N. N</u>ートリメチル エタナミニウムヒドロキシド、内塩、2-[{4-(1-イミダゾールカ ルボニルオキシブトキシ)ヒドロキシホスフィニル[オキシ]-<u>N.N.N</u> ートリメチルエタナミニウムヒドロキシャ、内塩および1.2-ビスー \underline{O} - χ = χ - χ

8. 類合体がヒギロキシアルキルアクリレートもしくはメククリレート、 アクリルもしくはメタクリル酸、アミノアルキルアクリレートもしくは アミノアルキルメタクリレートの重合体であるか、またはポリウレタン

合成重合体の接限、血液および生適合性の改良方法

本発明は、合成重合体の接限、血液および生理合性(ocular haemo and biocompatibility)を改良するための合成重合体の処理、並びにこ のようにして処理された表面を有する重合体物質に関するものである。

合成重合体は、例えばハード、ソフトおよび服内レンズ、血液接触お よび血液濾過用途、並びに生物学的分離システムの如き種々の生物学的 用途において広く使用されている。しかしながら、生物学的システム中 での合成重合体の性能は重合体表面における蛋白質および細胞の吸着に より損なわれることが広く認識されている。これは、分離システム中で の非一特異性蛋白質沈慧および粘液化の結果として、例えば気体透過性 の減少および重合体レンズ装置を用いる患者の不快性、血液接触物質中 の内因性および外因性血液凝固経路および特異性における減少の如き種 々の問題点を生じることがある。

本発明は、簡単であり且つ経済的な容易に入手可能な物質を使用する 合成重合体コーテイング処理に関するものである。製造されるコーティ ングは永久的であり、そして重合体表面において蛋白質および細胞沈着 の減少をもたらす。

- a) 適宜、処理しようとする表面を活性化させ、そして必要ならその上 にスペイサー基を与え、そして

$$\begin{array}{c}
0 \\
\parallel \\
R_{3}N^{-9} - (CH_{2})n - 0 - P - 0 - Y \\
0 \\
0
\end{array}$$

【式中、 ----

- (CH₂CH₂O)cXscd=CH₂-CH₂-CH₂

であり、ここで

蒸Rは同一もしくは異なっていることができ、そしてそれぞれが直 鎖もしくは分枝類状のC₁-ィアルキル基であり、

カは1ー4であり、

pは1-30、好適には1-22、例えば1-6、であり、 Arはパラーもしくはメタージ置換されたアリールまたはヘテロア リール茶であり、

aおよびりは同一もしくは異なっており、そしてそれぞれが0-5であり、そしてa+bは1-10であり、

cは1-20、好適には1-8、であり、そして

Xは重合体上の官能基と反応する基である

の化合物で処理する

段階を含んでなる適当な合成重合体の処理方法を提供するものである。

好適には、R(はメチル、エチル、 \underline{n} -プロビルまたは \underline{n} -プチルである。好適には全てのR蓋はメチルである。

Yが式ー(CH₁)aーArー(CH₁)bXの蒸である時には、好適には Arは任意にさらに炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ、ハロゲン、ニトロ、アミノ、またはアルキル置換基中の各炭素数が1-4 であるモノーもしくはジアルキルアミノにより置換されていてもよい1

個の芳香族環または2個の総合芳香族理を含んでいる芳香族藻、例えばフェニルまたはナフチル基、であるか、或いはArは任意に別の5、6もしくは7員の芳香族または1-3個の酸素、窒素もしくは磁黄原子を含有しているヘテロ芳香族環と総合されていてもよくそして任意にさらに炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ、ハロゲン、ニトロ、アミノ、またはアルキル優換差中の各炭素数が1-4であるモノーもしくはジアルキルアミノにより置換されていてもよい5、6または7員のヘテロ芳香族環を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいるヘテロ芳香族流を含んでいる

Yが式 $-(CH_2)a-Ar-(CH_2)bX$ の基である時には、好達にはaは1であるかまたはaおよび敬意の両者が1以上である。

Xに対する適当なものには、エポキシド類、例えばーCH-CH:

. 基 Z-C-O-

[ここで、2は任意に1個以上の電子吸引器(例えばハロ、ニトロもしくはシアノ)で置換されていてもよいC₁₋₄の直額もしくは分枝 類状アルキル甚であるか、または2は任意に置換されていてもよい 芳香族環系、例えばp-ニトロフェニル、もしくは任意に置換され ていてもよいヘテロ芳香族環系、例えばイミダゾール、である]、

[ここで、丁は任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ またはハロゲンにより置換されていてもよい炭素数が1-4の直鎖

状アルキルであるか、または任意に置換されていてもよい芳香族も しくはヘテロ芳香族現系である]、

{ここで、Dは任意に覆換されていてもよい汚香族もしくはヘテロ芳香族環系またはN-運換されたイミド誘導体、別えばスクシンイミド、である}、

[ここで、Bはハロゲン原子、N- 魔族された窯素-合有ヘテロ芳香族環系、例えばイミダゾール、である]、或いは

· [ここで、R1は

0.0

であり、ここで

R、n、a、b、c、およびpは前記で定義されている如くであるか、或いはR!は任意に投棄数が1-4のアルキルもしくはアルコキシまたはハロゲンにより置換されていてもよいアルキル基であるか、または任意に置換されていてもよい方音族もしくはヘテロ方香族現系である]

が包含される。

好適には、上記の芳香族環系は未覆換であるかまたは炭素数が1-4 のアルキルもしくはアルコキシ、ハロゲン、ニトロ、アミノまたはアル キル覆換器中の炭素数が1-4のモノーもしくはジアルキルアミノによ り置換されている1もしくは2個の締合された芳香族環(例えばフェニ ルもしくはナフチル茶)を含んでいる。

好適には、上記のヘテロ方香族環系は、特別に要求されない限り、任意に1-3個の酸素、窒素もしくは硫酸原子を含有している別の5、6もしくは7員の方香族もしくはヘテロ方香族環と結合されていてもよくそして未置換であるかまたは炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ、ハロゲン、ニトロ、アミノまたはアルキル優換落中の炭素数が1-4のモノーもしくはジアルキルアミノにより優換されている5、6、もしくは7員のヘテロ芳香族族を含んでいる。

式(I)の好適な化合物は、 $2-[\{2-(1-r+i)/r+i)-N-N-i]$ ルオキシエトキシ)ヒドロキシホスフィニル]オキシ]-N-N-N-iリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩、 $2-[\{4-(1-r+i)/r+i)-N-N-i]$ ルカルボニルオキシブトキシ)ヒドロキシホスフィニル]オキシ]-N-N-iリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩および1、2-ビス-O-r+iダゾールカルボニル-n-s0-r+i

である。

本発明の方法においては、重合体表面が化合物と式(1)との反応用 に充分な遊離ヒドロキシル、カルボキシルまたは第一級および第二級ア ミノ蓋を有しているなら段階(a)は省略することができる。

選当な表面辺離反応基を有するそのような重合体の代表例は、ヒドロキシーアルキルアクリレート類/メタクリレート類、(ヒドロキシル族)、アクリルおよびメタクリル酸類(カルボキシル族)、アミノアルキルアクリレート類、アミノアルキルメタクリレート類、アミノ族一合有理接続を有するボリウレタン類、多糖類、セルロース並びに改賞セルロースである。

選当な連載表面ヒドロキシル、カルボキシルまたはアミノ蒸を有していない他の合成重合体、例えばボリ(メチルメタケリレート)(PMMA)、ボリプロピレン類およびボリエチレン類に関しては、式(I)の化合物を用いる処理の前に表面を活性化させることが必要である。これは、カルボキシル、ヒドロキシルまたは第一般もしくは第二級アミノ派を表面上に加える原知の表面腐食および誘導化技術、例えばグラフト化、により行われる(重合体の化学反応(Chesical reactions of polysers)、Eフェッテス(Fettes)福集、1964、インターサイエンス・パブリッシャーズ、ロンドン)。

表面と式(!) の化合物の残蒸との間にスペイサー蒸を与えることが必要または望ましいこともあり、そして有利である可能性もある。 典型的には、そのようなスペイサー蒸は例えばヒドロキシル、カルボキシルまたは好適にはアミノ茶の如き末端反応落を育する直鎖アルカン類、例えば1、12-ジアミノドデカン、

から誘導される。スペイサー基は重合体表面上での活性とドロキシル、カルボキシルまたは第一級もしくは第二級アミノ減との反応により加えられ、重合体表面上に通常存在していないならこれらの落を上記の活性化方法により加えることができる。式(!)の化合物を次にスペイサー化合物の残甚上で辺離反応基と反応させる。スペイサー化合物は広く入手することができ、または有機化学技術において展知である一般的方法により製造することができる。スペイサー化合物と(活性化された)重合体表面との反応は原知の合成方法により行われる。スペイサー基の残益を以下で(活性化された)重合体表面との反応は関して記されている如くして式(!)の化合物と反応させる。

股階(b)の処理方法は適切には水性媒体中で、pH3-13の、既 えば5-12の範囲の中性、微酸性、酸性またはアルカリ性pHにおい て実施される。経過には、反応は例えば水酸化ナトリウムの如き塩基の 存在下で例えば0.2M以下の如き低濃度において実施される。最も経 適には、使用される媒体のpHを例えば炭酸水業ナトリウムの如き緩衝 液を用いてpH8-10に、例えば8-9に、質節および調整するか、 または方法由に適当な酸もしくは塩素を用いて調節して最適な反応条件 を生じる。

湿度が処理しようとする物質の化学的構造または物理的性質を損なわない限り、コーチイング反応は好適には0℃以上の温度において、例えば周囲温度よりわずかに低い温度からわずかに高い温度において、実施される。好適には、反応は50℃までにおいて、より好適には4℃-40℃において、実施される。

処理方法の前に、物質は好適には処理用溶媒として使用される媒体中

で享術化される。平街段時期の時間は15分間-3時間、経済には30分間-1時間、である。

コーティング反応は、式(!)の化合物の溶液中で適当な速度、例えば $0.01\underline{M}-2\underline{M}$ 、纤速には $0.25\underline{M}-1\underline{M}$ 、において実施される。 反応時間は典型的には30分間-24時間、纤速には<math>8時間-16時間、である。

処理後に、物質を例えばホウ酸塩で緩衝された食塩水または他の生理 学的に許容可能な緩衝液を使用して洗浄して未処理の化合物および割生 物を除去する。コーテイングは充分強いため、コーテイング重合体を例 えばオートクレーブ処理により殺菌することができる。

合成委合体のある種の生物学的用途、例えばソフトコンタクトレンズ および分離システム支持重合体、においては、装置または物質を最適な 性能水準で機能させるために水の最適水準を重合体の表面および重合体 内で保つことが時には必要である。

適宜、物質の水合有量が処理によって影響を受けることもある。処理 源度の良好な選択により、要求される水合有量が得られる。

本発明の重合体表面処理は耐性のある物理的および化学的に安定な生成物を与える。

式([)の化合物がヒドロキシホスホリルコリンのイミダゾール誘導 体である時には、ヒドロキシル基を有する表面との反応がカーボネート 結合を生じる:

同様に、カルボキシルまたはアミノ基を有する表面との反応はそれぞれエステルまたはカルバメート結合を生じるであろう。

式(!)の化合物がスルホネートエステルホスホリルコリン誘導体で ある時には、重合体とドロキシル茶との反応はエーテル結合を生じる:

エポキンド官能基を含有している式(!)の化合物はヒドロキシ基を 有する表面と反応してヒドロキシエーテル類を与える。

酸イミダゾリドホスホリルコリン誘導体である式 (I) の化合物はヒ ドロキシル基を育する表面と反応してエステル類を与え

そしてアミノ基を有する表面と反応してアミド類を与える。

本発明はさらに、式(I)の化合物の共有結合された残差でコーティーングされたまたは誘導化された重合体表面も提供するものである。

本発明はまた、式(1)の化合物の共有結合された残落でコーテイン グされたまたは誘導化された表面を有する重合体物質も提供するもので ある。

本発明はさらに、そのような重合体表面を有するかまたはそのような 重合体物質を含んでいる重合体物質も提供するものである。

式(4)の化合物は既知の方法から容易に入手可能な試薬を用いて製 強することができる。それらはホスポリルコリン誘導体類から製造する ことができる。

Xがエポキシドである式(I)の化合物は、下配の反応式1に示されている如く、R、nおよびYが前配で定義されている如くである式(II)の不飽和ホスホリルコリン誘導体と例えばmークロロ過安息香酸の如き「エポキシド化試器との反応により製造することができる。

エポキンド化は一般的な反応条件を用いて行うことができる。式(II) の不飽和ホスホリルコリン誘導体類は日本特許出願-184093/8 5中に開示されている方法を用いて製造することができる。

一方、Xがエポキシドである式(I)の化合物は、下配の反応式2に 示されている如く、R、nおよびYが順配で定義されている如くである 式(III)の塩、例えば摂塩、とハロエポキシド、例えばブロモーもし くはクロローエポキシド、例えばエピクロロヒドリンまたはエピブロモ ヒドリン、との反応により製造することができる。

反応は典型的には、例えばジメテルスルホキシドの如き有機無水非プロトン性格媒中で、 $-10\sim40$ での温度において、例えば約0 ∞ にお

式(IV)のヒドロキシホスポリルコリン誘導体類は、下記の反応式4 に略記されている如くしてまたはそれの直接的な類似法により、製造す ることもできる。例えばエチレングリコールの如き適当なジオールを例 えばシリル化剤、ターシャリーーブチルージメチルシリルクロライド(T BDMS-C1) の如き保護剤を用いてモノ保護し、そして次に例えば トリエチルアミンの如き無機または有機塩基の存在下で2ークロロー2 ーオキソー1、3、2ージオキサポスポランと結合させる。前記の二反応 は簡便には例えばジクロロメタンまたはジエチルエーテルの如き不活性 有機溶媒中で実施される。結合反応は典型的には約−20℃の湿度にお いてそして約2時間にわたり実施される。結合された生成物を次に密封 容器中で過剰の無水第三級アミン、例えばトリメチルアミンと共に(1. 1-5当量を用いて)、不活性溶媒、例えばアセトニトリル中で、40 -80℃、例えば約55℃、経過には60-70℃に、1-5日間、好 ・ 適には2日間、またはより経済には3日間にわたり加熱する。保護され たヒドロキシホスホリルコリン誘導体を次に適当な条件を用いて、例え ば乾燥テトラヒドロフランおよび乾燥メタノール中で弗化水素ピリジン 婚体を用いて典型的には $-20\sim40$ $^\circ$ の、好適には約21 $^\circ$ の、温度 において、1-24時間、好頭には10-16時間にわたり、保護甚を 除去する。製造された式 (IV) の化合物は、例えば酢酸エチルおよびメ タノールの適当な混合物で溶離する適当な担体シリカゲル上での中圧ク ロマトグラフィーを用いて積製することができる。

シリル保護基の代わりとして、他の既知のアルコール保護基を一般的 方法で使用できる。例えば、ビニルエーテル保護基、例えばエチルビニ ルエーテル、を使用できる。例えばp-トルエンスルホン酸の如き酸の いて、実施される。式 (III) の塩類は既知の方法により製造すること ができる。

Xが基2℃(0)0 - でありそして2が未履換のまたは置換されたイミダゾリドである式(1)の化合物は、下配の反応式3に示されている如 (、1,1'-カルボニルジイミダゾール(CDI)またはそれの覆換された誘導体を用いるR、πおよびYが削配で定義されている如くである式(IV)の処理により得られる。

式 (17) のヒドロキシホスホリルコリン誘導体を1.1′ーカルボニルジイミダゾールまたはそれの復換された誘導体と、任意に例えばトリエチルアミンの加き第三級有機塩基の存在下で、無水条件下で反応させて、希望するイミダゾールホスホリルコリン誘導体を与えることができる。 過剰の、例えば1.1-5当量の、好適には1.4-2当量の、1.1′ーカルボニルジイミダゾールを、任意に1.1-5当量の、好適には1.5・2当量の、第三級有機塩基と共に、使用することができる。反応は一般的には適当な無水非プロトン性熔媒、例えばジメチルスルホキシドまたはジメチルホルムアミド、中で実施することができる。反応は典型的には0°-50℃において、好適には約21℃において、例えば変素の加き不活性雰囲気下でそして0.25-6時間、好適には0.5-1時間、にわたり実施される。例えば乾燥アセトンの如き適当な溶媒を用いる反応混合物からの沈適により、要求される生成物が簡便に業種される。

Xが2C(O)Oーである式(I)の他の化合物は、一般的条件を用いる式(IV)のヒドロキシホスホリルコリン誘導体と式2COOHまたはそれの反応性誘導体、例えば酸ハライド、酸無水物、またはエステル、との反応により、得られる。

存在下での約0℃の温度における約2時間の期間にわたる反応により、 出発ジオールをそのような基で保護することができる。このようにして 得られた生成物は大気圧における悪智により精製することができる。上 配の方法を用いるオキサホスホランとの結合および開環後に、保護基除 去は例えば希HC!の如き敵を用いて約0℃の温度において行うことが できる。

Xが蒸

である式(!) の化合物は、スルホニルハライド、例えばクロライド語 源体、を用いる第三級有機塩蒸、例えばトリエチルアミン、の存在下で の式(IY) のヒドロキシホスホリルコリン誘導体の処理により、得られ る。下配の反応式5はトルエンスルホニルクロライドを用いるそのよう な反応を示している。

反応は簡便には無水非プロトン性溶媒、例えばジメチルスルホキンド中で、周囲温度、好適には約2.1%において、過剰のスルホニルクロライド(1.1-5当量、好適には1.5-2当量)および過剰の塩蒸(1.1-53当量、好適には1.5-23量)を用いて実施される。

Xが活姓化された酸誘導体である式(I)の化合物は、式(V)

$$R_1N^{\oplus} - (CH_2)n - O - P - O - Y' - CO_2H$$
 (V)

[式中、Rおよびnは前配で定義されている如くであり、そして

Y は据 - (CH₂) p = 、 - (CH₂) a - Ar - (CH₂) b - 、
- (CH₂CH₂O) c - または
- CH₂ - CH - - - - CH₂ - CO-H

である]

の適当なカルボキシルホスホリルコリン誘導体の反応から得られる。

Xが基D-〇-C-であるエステル類は、例えば、反応式6によりスクシンイミドの場合に示されている如く、適当なヘテロ芳香族アルコール、フェノールまたはN-ヒドロキシー誘導体とのカルボジイミド介在結合を介して得られる。XがEC(O)であり、そしてEが覆換されたまたは未履換のイミダゾールである化合物は、反応式7に示されている如く、式(V)のカルボキシホスホリルコリン誘導体と1.1′ーカルボニルジィミダゾールまたはそれの優換された誘導体との反応により得られる。XがEC(O)である他の化合物は同様な方式によりまたは敵ハライド(ここではEはハロゲンである)の製産用の一般的方式により得られる。Xが基限 CO₂COーである式(!)の化合物は、式(V)のカルボキシホスホリルコリン誘導体とクロロホルメードまたはカルボン酸もしくはそれの反応性誘導体、例えば酸ハライド、エステル、または酸無水物、との反応により得られる。燐酸もしくはホスホン酸またはそれらの誘導体類を使用して適当な混合無水物を与えることができる。これらの反応は全て一般的技術および各件を使用して実施できる。

式 (V) のカルボキシホスポリルコリン誘導体類は、適当な塩基の存在下での適当なヒドロキシエステルと2-クコロー2-オキソー1.3.

2-ジオキサホスホランとの反応により得られる。次にジオキサホスホラン理を例えばトリメチルアミンを用いて関連し、そしてエステル落を一般的条件下で加水分解して要求される酸誘導体を与える。この工程は ズ (IV) の化合物の製造に関して反応式4に示されているものと同様である。ジオキサホスホランとの結合反応およびその後の関連に関する上記の条件が典型的には使用される。

Yがグリセロール残落、一CHiCH(X)CHiX、である式(I)の 化合物は、Xに関して希望する基を有する化合物が単離されるような方 法でグリセロホスホリルコリンを適当な試案で処理することにより、得 られる。例えば、反応式8に示されている如く、ジメチルスルホキンド の如き適当な非プロトン性溶媒中でのグリセロホスホリルコリンカドミ ウムクロライド館体と適当な塩蒸、例えばトリエチルアミンおよび1. 1′ーカルボニルジイミダゾールとの反応が1.2ービスイミダゾール誘 漆体を与える。

反応式1-8

反方式1-3において、Y'は基-(CH₂)p-、
-(CH₂)a-Ar-(CH₂)b-、-(CH₃CH₂O)c-、または
-CH₂-CH-CH₂-であり、
W

ここで、Wは反応式1および2では一CH-CH:であり、そして反応 O

式3では

である。

反応式 [

反応式 2

(II)

(III)

反応式3

反応式4

 $\texttt{HOCIE}_2\texttt{CIE}_2\texttt{OR} + \underline{\texttt{t}}\text{-} \vec{\textit{J}} + \hbar \vec{\textit{U}} \vec{\textit{U}} \vec{\textit{U}} + \hbar \vec{\textit{U}} \vec{$

反広式 5

反応式6

反左式7

反応式8

2-[(2-(ヒドロキシエトキシ) ヒドロキシホスフィニル/オキシ] -N.N.N-トリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩の製産は記載されている(パイオマテリアルズ(Biosaterials)、1986、121 はびヨーロッパ検許出願157.469)。この技術を同様な化合物を製造するために適用することもできる。

本発明を次に下記の実施例により説明するが、それらは保護範囲を何 ら限定しようとするものではない。

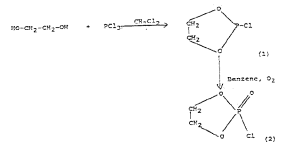
実施例1

表面ヒドロキシメチル高を有するセルロース(クブラファン)蒸賞を クロム酸(25cm³の適硫酸中に溶解されており、そして水で75 cm³に希釈されている1、25gの二クロム酸ナトリウム)を用いる3 分間の酸化により活性化させた。蒸賞を洗浄して酸を除去した。1、1 2ドデカンジアミン (0.7g) および1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 (0.7g) を水 (10cm³) 中で後酸性のH (pH5.6) において活性化させた蒸質と反応させることにより、次にスペイサー蒸をクロム酸により製造されたカルボキシル番を介して表面に結合させた。

の基を基質の表面上に与えた。

製造実施例

2-クロロー2-オギソー1,3.2-ジオキサホスホランの合成



a) 2-クロロー1.3.2-ジオキサホスホラン(1)

源流コンデンサー、乾燥トラップ、磁気スタラーおよび圧力均等化用 滴下漏斗が増えられている3首1リットルフラスコ中に、三塩化模(2 20ml、346.3g、2.52モル)の塩化メチレン(500ml)) 中溶液を入れた。乾燥しそして蒸留したてのエチレングリコール(13 9ml、154.7g、2.49モル)を液下漏斗中に入れ、そして塩化 水素の発生が過度にならないような速度で滴々添加した。添加の発丁時 に、フラスコを蒸留用に配催しそして溶質を大気圧において除去した。 蒸留温度が50℃に速した時に、装置を真空蒸留用に転換させて、2ー クロロー1.3.2ージオキサホスホランを無色の発煙性液体状で与えた、 沸点57-60℃/21mmHg。

IR (v cm⁻¹、薄いフィルム) 2980、2905、1470、 1210、1005、930、813、770。

b) 2-クロロー2-オキソー1.3.2-ジオキサホスホラン (2) 3 管アダプター、磁気スタラー、コンデンサーおよび気体流入管が標

えられている 1 リットルフラスコ中に、ホスホラン (1) (250 g、1.98 モル) の乾燥ベンゼン (600 ml) 中溶液を入れた。次に提供されている溶液中に乾燥酸素を 6 時間にわたり通した。反応温度を調研する試みは行わなかった。溶媒を回転蒸発より除去し、そして繋砕液体を蒸留して、2 - クロロー2 - オキソー1.3.2 - ジオキサホスホラン (164 g、1.15 モル) を無色の油状で与えた、沸点 95 - 97 でノ0.03 mm H g。

IR (vcm⁻¹、離いフィルム) 2990、2910、1475、 1370、1310、1220、1030、930、865、830。 <u>実施例2</u>

2-(ターシャリーーブチルジメチルシリルオキシ)エタノール

乾燥ジクロロメタン(70m!)中のターシャリーーブチルジメチルシリルクロライド(100g、0.66M)を、蒸留されたエチレングリコール(205.6g、3.31M)、乾燥ジクロロメタン(200m!)、トリエチルアミン(120m!、0.86M)および4 ージメチルアミノビリジン(8g、0.066M)の撹拌されている混合物に 0 でにおいて変素芽囲気下で減々添加した。添加後に、混合物を自然に 周囲温度に暖め、そしてさらに3 時間にわたり撹拌した。次に混合物を譲通し、そして減液を粉炭酸水素ナトリウム溶液、食塩水で発尿し、破酸マグネシウム上で乾燥し、滤過し、そして真空中で蒸発させて、薄黄色の池を与えた。

HNMR(60MHz)、(CDC1₃)、3.6(4H.s)、 2.4(1H.s)、0.85(9H.s)および0.1(6H.s)ppm。 2-(2-ターシャリーブチルジメチルシリルオキシエトキシ)-2-オキソー1.3.2-ジオキサホスホラン

製造したての $2-\rho$ ロロー2-オキソー1.3.2ージオキサホスホラン(14.2s、0.1M)の乾燥ジクロロメタン(30mi)中容液を、2-(9-)2+リーーブチルジメチルシリルオキシ)エタノール(17.6s、0.1M)、トリエチルアミン(18.1mi、0.13M)の乾燥ジクロロメタン(30mi)中の護律されている混合物に 0^{∞} において窒素雰囲気下で満々添加した。混合物を自然に開題温度に暖め、そしてきらに2時間にわたり遺粋した。混合物を複造し、そして遠蔽を \underline{n} ーペキサンで洗浄した。遠底を真空中で蒸発させ、 \underline{n} ーペキサンで発釈し、遠廷し、そして遠液を真空中で蒸発させ、100m0の油を与えた。「100m1 「100m1 」 100m1 「100m1 「100m1 」 100m1 「100m1 「100m1 」 100m1 「1

2-{(2-(ターシャリー-ブチルジメテルシリルオキシエトキシ)ヒド ロキシホスフィニル|オキシ]ーN.N.N-トリメチルエタナミニウムヒ ドロキシド内塩

制放置した。上登み液を傾斜させ、そして残波をシリカーゲル上にあらかじめ吸着させてあるメタノール(40mi)中に溶解させ、そしてシリカゲル上で酢酸エチルおよびメタノール混合物を用いるカラムクコマトグラフィーを使用して精致した。標記化合物がほとんど無色のゴム状で進られた。

'HNMR (60MHz) (CD,OD) 4.5-3.6(8H,複数)およ
が3.2(9H,S)PPme

2-[(2-(1-イミダゾールカルボニルオキシエトキシ)ヒドロキシホスフィニル|オキシ] - N. N. N-トリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩

2-[(2-(ヒドロキシエトキシ)ヒドロキシホスフィニル:オキシ]ーN.N.N-トリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩(0.55g、2.4ミリモル)に乾燥ジメチルスルホキシド(4m1)を積層し、そして次にトリエチルアミン(0.67m1、4.8ミリモル)で処理し、そして次に1.1′ーカルボニルジイミダゾール(0.78g、4.8ミリモル)で一部分ずつ処理した。混合物を展出温度において1時間復注し、そして次に乾燥している強しく復控されているアセトン(150mi)中に満下した。1時間後に、無色の固体を建造により集め、アセトンで洗浄し、そして真空中で乾燥した。

1.R. vmax (ヌジュール) 1763。

を爆アセトニトリル(50ml)中の2-(2-ターシャリーーブチルジメチルシリルオキシエトキシ)-2-オキソー1.3.2-ジオキサホスホラン(28g、0.1M)を圧力無の中で液化されたトリメチルアミン(27ml、0.3M)に加えた。容器を密封しそして3日間にわたり70℃に暖めた。混合物を自然に冷却し、そして周囲温度において2日間貯蔵した。次に短製反応生成物を乾燥メタノール(30ml)中に溶解させ、そして真空中で蒸発させて標配化合物を与えた。「HNMR(60MHz)(CD+OD)4.5-3.5(8H.複数)、3.15(9H.s)、0.9(9H.s)および0.05(6H.s)ppm。2-[[2-(ヒドロキシエトキシ)ヒドロキシド内塩

保護されたヒドロキシホスホリルコリン誘導体(約0.1M)を乾燥 テトラヒドロブラン(60ml)および乾燥メタノール(20ml)中 に溶解させ、そして弗化水素ービリジン特体(3.2ml)を用いて0 でにおいて窒素雰囲気下で処理した。複合物を周囲程度において一夜複 拌し、次に乾燥アセトン(200ml)中に注ぎ、そしてそのまま1時

*** TH NMR (200MHz) (D:0) 68.38(1H.s)、
7.66(1H.s)、7.11(1H.s)、4.69(2H.m)、
4.31(4H.m)、3.61(2H.m)および3.2(9H.s)ppm。
M.S. (FAB+veイオン-<u>m</u>-エトロペンジルアルコールマトリックス) 322(M+H)228。

実施例3

 $2-\{(4-(1-r)sy')-n)nボニルオキシブトキシ)ヒドロキシホスフィニル]オキシ<math>]-N,N,N-$ トリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩

標記化合物を実施例 2 に記されている方法と同様な方法で 1.4 ープタンジオールから出発して製造した。すなわち、同じ反応類序で 1.4 ープタンジオールを 2 ー [(4 ー (ヒドコキンブトキシ)ヒドロキシホスフィニル)オキシ] ー N.N.Nートリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩 (これは HNMR (60MHz) (CD₃OD) 4.4 ー 3.4 (8 H.複数)、3.15(9 H.s)および 1.9 ー 1.43(4 H.複数) ppm、M.S. (FAB+ veイオン、<u>m</u>ーニトロペンジルアルコール中) 256(MH³)、184を有していた)に軽化させ、それを上配の如く 1.1′ーカルボニルジイミダゾールで処理して、2 ー [(4 ー (1 ー イミダゾールカルボニルオキシブトキシ)ヒドロキシホスフィニル|オキシ] ー N.N.Nートリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩を与えた。 HNMR (200MHz) (D₂O) 68.32(1 H.s)、7.61(1 H.s)、7.01(1 H.s)、4.51(2 H.t)、4.31(2 H.m)、4.00(2 H.q)、3.69(2 H.m)、3.23(9 H.s)および 2.0 ー 1.7(4 H.m)ppm。

MS(FAB+veTtaum---FaCVFNTNJ-N)350(MH°)238, 166.

実施例4

1.2-ビス-0-イミダゾールカルボニルーsn-グリセロ-3-ホ

標記化合物が上記の方法と同様な方法でジメチルスルホキシド中のグ リセロホスホリルコリンカドミウムクロライド錯体と1,1′ーカルボニ ルジイミダゾールの反応から得られた。反応混合物の酢酸エチルからの 沈淼により、化合物が単離された。化合物は「HNMR~(60MHz) D₂O₈, 3(2H, m), 8.55(2H, m), 7.0(2H, s),

4.9-4.4(2H.m)、4.4-3.9(5H.複数)、3.55(2H.m) および3.1(9H.s)ppmを有していた。

実施例5:コンタクトレンズ処理

* 多数の架橋結合された4ーヒドロキシエチルメタクリレートーコーメ タクリル酸共重合体コンタクトレンズを2-[[2-(1-イミダゾール カルボニルオキシエトキシ)ヒドロキシホスフィニル]オキシ] $-\underline{N}.\underline{N}.$ N-トリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩で処理した。

レンズを最初に炭酸水素ナトリウム緩衝液中でpH9.0において1 時間にわたり洗浄した(10m!/レンズ)。次にそれらを試料預中で デンレイ・スピラミックス5ローラーミキサー上で炭酸水素ナトリウム で緩衝された $2-\{\{2-(1-4) = 9 = 100 = 1$ ヒドロキシホスフィニル(オキシ]-N.N.N-トリメチルエタナミニウ ムヒドロキシド内塩溶液(160mg/ml)(1.04ml/レンズ) 中で16時間にわたりころがせた。次にレンズをホウ酸塩で緩衝された

食塩水(10円7.1)、中で5時間にわたり洗浄した(20m1/レンズ) 。 緩衝液を1時間毎に新しい溶液と交換し、最後にレンズを再び平衡さ せ、そしてホウ酸塩で緩衝された食塩水中にpH7.1において貯蔵し た(1.7m!/レンズ)。

レンズを分光計方法により蛋白質洗着水準に関して並びに重力および 反射指数技術の両者により測定されたそれらの平衡水合有量に関して試 験した。これらの試験は一般的なオートクレーブ技術による殺菌(12 1℃、20分間)の前後にレンズ上で行われた。

蛋白質沈慈試験は下記の如くして実施された。

処理されたレンズをそれぞれ既知護度の牛血溝アルブミンおよび翻卵 リゾチームを含んでいる既知容量の蛋白質溶液の中に浸渍させた。溶液 を次に34℃において24時間にわたり培養した。次にレンズをホウ酸 · 塩で摂衝された食塩水ですすぎ、支持具の中に挟み、そして石英紫外線 分光計セル中でホウ酸塩で銀衝された食塩水中に浸渍させた。未処理の レンズの2.80 nmにおける吸収を処理されたものと比較することによ り、レンズ上の蛋白質の水準が測定された。目盛り曲線の使用により、 単位面積のレンズ当たりで吸着された蛋白質の質量および未処理のレン ズに対する張白質沈着における減少を計算することができた。

レンズの平衡水含有量は比重計により測定された。処理されたレンズ および未処理シンズをホウ酸塩で級衝された食塩水から取り出し、軽く 吸い取って表面水分を除去し、そして次に重量測定した。次にレンズを 真空中で80℃において24時間乾燥し、そして再び重量測定した。湿 潤重量から乾燥重量を引き、これを湿潤重量により割り、そして100 を掛けることにより、平衡水含有量が百分率として計算された。

この方法により処理されたレンズは未処理のレンズに比べて蛋白質沈 着における96%の減少を示した。

	蛋白1	巫衡水	
	μg c m - t	光減少	含有量(%)
処理された	6 4	9 6	7 0
未処理	1600	0	70

実施例6:診断装置表面处理

診断装備の部品を最初にプラズマパレル腐食機中で2-メチルー2-プロパノールで処理して、ヒドロキシル官能基を存する重合体表面を与 えた。この改賞された表面を2-[(2-(1-イミダゾールカルボニル オキシエトキシ)ヒドロキシホスフィニル)オキシ]-N.N.N-トリメ チルエタナミニウムヒドロキシド内塩で処理した。

この部品を最初に炭酸水素ナトリウム緩衝液中でpH9.0において 洗浄し、そして次に2-[(2-(1-イミダソールカルポニルオキシエ トキシ)ヒドロキシホスフィニル)オキシ]-N.N.N-トリメチルエク ナミニウムヒドロキシド内塩(50mg/m1)の炭酸水素ナトリウム 級衝液中溶液で1時間にわたりすすいだ。この部品を取り出し、そして 蒸留水中で洗浄した。

この部品を走査電子顕微鏡により血小板活性化に関して試験した。処 理された表面は加小板活性化を示さなかった。

a) 適宜、処理しようとする表面を活性化させ、そして必要ならその上 にスペイサー基を与え、そしてb) 表面を式(1) [式中、Y'は任意 にアリール基、ポリ(エチレングリコール)またはグリセロール基を含有 していてもよいアルキレン族であり、Rは同一もしくは異なっているこ とができ、そしてそれぞれが直絡もしくは分枝類状のC1...アルキル基 であり、nは1-4であり、そしてXは販合体の常能基と反応する基で ある] の化合物で処理する段階を含んでなる適当な合成重合体の処理方 法。このようにして製造された重合体表面および物質並びに該表面およ び物質を含有している成型品。

平成4年9月4日 圖

特許庁長官 麻 生 遼 殿

1. 特許出願の表示

% PCT/GB91/00338

2. 発明の名称

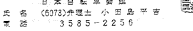
合成重合体の接眼、血液および生適合性の改良方法

3、特許出票人

名 称 バイオコンパテイブルズ・リミテツド

4.代理人 〒107

住。所 東京都港区赤坂1丁目9番15号 日本自 転 草 会 館



5. 補正書の提出年月日

1992年5月22日



6. 添付書類の目録

() 補正書の写し(翻訳文)

1 75

キシまたはハロゲンにより関係されていてもよいアルキル基である。 か、または任意に盧操されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳香 族環系である】

段階を含んでなる適当な合成重合体の処理方法を提供するものである。 . 好適には、Rはメチル、エチル、n-プロビルまたはn-ブチルであ る。好適には全てのR茶は同一であり、そして最も好適には全てのR茶 はメチルである。

 $_{\odot}$ 、 Yが式 $-(CH_2)a-Ar-(CH_2)b$ Xの基である時には、好適には Arは任意にさらに炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ、ハ ロゲン、エトロ、アミノ、またはアルキル関接基中の各炭素数が1-4 であるモノーもしくはジアルキルアミノにより覆換されていてもよい! 個の芳香族環または2個の総合芳香族環を含んでいる芳香族族、例えば

ヘテロ芳香族環系である)、

[ここで、Dは任意に置換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳 香族環系またはN-覆換されたイミド誘導体である]、

 ${\mathbb C}$ [ここで、 ${\mathbb C}$ はパロゲン原子、 ${\mathbb N}$ - 魔換された窒素一合有ヘテロ芳香 族環系である』、或いは

[ここで、R'は恙

$$\begin{array}{c} O \\ \parallel \\ R_1N^{\oplus} - (CH_1)n - O - P - O - (CH_2)p - \\ 0 \\ \end{array}$$

R、n、a、b、c、およびpは前記で定義されている如くである か、或いは尺1は任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコ

[ここで、Tは任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ またはハロゲンにより震挽されていてもよい炭素数が1-4の直鎖 状アルキルであるか、または任意に覆換されていてもよい芳香族も しくはヘテロ芳香族環系である〕、

· 『ここで、Dは任意に置換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳 香族環系またはN-屋換されたイミド誘導体、例えばスクシンイミ

【ここで、Eはハロゲン原子、N-置換された窒素-含有ヘテロ芳香 族環系、例えばイミダゾール、である]、或いは

[ここで、R'は

$$\begin{array}{c} O \\ \parallel \\ R_1N^{\oplus} - (CH_1)n - O - P - O - (CH_2)p - \\ O \ominus \\ \\ R_2N^{\oplus} - (CH_2)n - O - P - O - (CH_2CH_2O)c - \\ \parallel \\ O \ominus \\ \end{array}$$

O R,N@=(CH;)n=O-P-O-(CH;)a=A'r-(CH;)b-O O

であり、ここで

R、n、a、b、c、およびpは削配で定義されている如くであるか、或いはR'は任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシまたはハロゲンにより置換されていてもよいアルキル基であるか、または任意に置換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳香族類系である]

が包含される。

好選には、上記の芳香族環系は未置領であるかまたは炭素数が1-4 のアルキルもしくはアルコキン、ハロゲン、ニトロ、アミノまたはアル キル関換基中の炭素数が1-4のモノーもしくはジアルキルアミノによ り置換されている1もしくは2個の総合された芳香族環(例えばフェニ ルもしくはナフチル基)を含んでいる。

好者には、上記のヘテロ方音族環系は、特別に要求されない限り、任意に1-3個の酸素、窒素もしくは映黄原子を含有している別の5、6もしくは7員の方音族あしくはヘテロ芳香族環と縮合されていてもよくそして未選換であるかまたは炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ、ハロゲン、ニトロ、アミノまたはアルキルで換基中の炭素数が1-4のモノーもしくはジアルキルアミノにより関換されている5、6、もしくは7員のヘテロ芳音族基を含んでいる。

式 (I) の評選な化合物は、 $2-[(2-(1-\tau))^2]-n$ ルポニルオキシエトキシ)ヒドロキシホスフィニル $[\tau+\nu]-N$. N. N-トリ

メチルエタナミニウムヒドロキンド内塩、2-[(4-(1-r) y')-h)ルカルボニルオキシブトキシ)ヒドロキシホスフィニル)オキン]-N、N-トリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩および1、2-ビス-0-イミダゾールカルボニルーs n-グリセロー3-ホスホリルコリンである。

本発明の方法においては、重合体表面が化合物と式(!)との反応用 に充分な遊離とドロキシル、カルボキシルまたは第一級および第二級ア ミノ基を有しているなら段階(a)は省略することができる。

[ここで、2は任意に1個以上の電子吸引基で復換されていてもよい C1.4直鎖もしくは分枝類状アルキル基であるか、または2は任意 に選換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳香族環系である]、

[ここで、Tは任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ またはハロゲンにより産業されていてもよい炭素数が1-4の道鎖 状アルキルであるか、または任意に屋換されていてもよい芳香族も しくはヘテコ芳香族理系である]、

[ここで、D は任意に置換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳香族現系またはN - 優換されたイミド誘導体である]、

 ${\{\text{ccr}, E \text{tindf} \rangle N - \overline{g}$ (${\overline{g}}$) を ${\overline{g}}$ ないは

$$R_{1}N^{\oplus} - (CH_{2})n - O - P - O - (CH_{2})n - O - \# + CH_{2}O - \# +$$

であり、ここで

R、o、a、b、c、およびりは前記で定義されている如くであるか、またはR'は任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシまたはハロゲンにより優美されていてもよいアルキル基であるか、または任意に獲換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳香族環系である]

の化合物で処理する

段階を含んでなる、合成度合体の処理方法。

- 2. 式(J)の化合物において全ての器Rが同一である、請求の範囲1 に記載の方法。
- 3. 式(!)の化合物において全ての落尺がメチルである、請求の範囲 2に配載の方法。

{ここで、2は任意に1個以上の電子吸引蒸で置換されていてもよい C₁・4直鎖もしくは分枝類状アルキル基であるか、または2は任意 に置換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳香族環系である}、

[ここで、Tは任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシまたはハロゲンにより覆換されていてもよい炭素数が1-4の直鎖 状アルキルであるか、または任意に覆換されていてもよい芳香族も しくはヘテロ芳香族環系である]、

[ここで、Dは任意に置換されていてもよい方香族もしくはヘテロ方 香族原系またはNー度操されたイミド誘導体である]、

[ここで、Eはハロゲン原子、N-変換された意葉一含有ヘテロ芳香 集響系である]、或いは

アミノまたはアルキル環機基中の炭素数が1-4のモノーもしくはジア ルキルアミノにより魔換されている!もしくは2個の総合された芳香族 環を含んでおり、そして前記のヘテロ芳香族環系が任意に 1 - 3 男の酸 素、変素もしくは硫黄原子を含育している別の5、6もしくは7旦の芳 香族もしくはヘテロ芳香族環と箱合されていてもよくそして未置換であ るかまたは炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ、ハロゲン、 ニトロ、アミノまたはアルキル優換基中の炭素数が1-4のモノーもし くはジアルキルアミノにより関係されている5、6、もしくは7員のヘ テロ芳香族族を含んでいる、前足の請求の範囲のいずれかに記載の方法。 7. 式(!)の化合物が2-[{2-(1-イミダゾールカルボニルオキ シエトキシ)ヒドロキシホスフィニル]オキシ]ー \underline{N} , \underline{N} - トリメチル エタナミニウムヒドロキシド内塩、2-[[4-(1-イミダゾールカル ポニルオキシブトキシ)ヒドロキシホスフィニル]オキシ $]-\underline{N},\underline{N},\underline{N}-$ トリメチルエタナミニウムヒドロキシド内塩および1.2ービス-0-イミダゾールーカルボニルーsnーグリセロー3ーホスホリルコリンで ある、請求の範囲1に記載の方法。

8. 重合体がヒドロキシアルキルアクリレートもしくはメタクリレート、 アクリルもしくはメタクリル酸、アミノアルキルアクリレートもしくは アミノアルキルメタクリレートの賃合体であるか、またはポリウレタン もしくは多糖類であり、そして重合体の表面が活性化またはスペイサー の供与なしで式(1)の化合物で処理されている、前記の請求の範囲の いずれかに記載の方法。

9. 請求の範囲1-8のいずれかで定義されている如き式(1)の化合物の共有結合された残器でコーティングされたまたは誘導化された表面

 $\begin{array}{c} 0 \\ R_{3}N = -(CH_{2})n = 0 - P - O - (CH_{2})p = 0 \\ 0 = 0 \\ 0 = 0 \\ R_{3}N = -(CH_{2})n = 0 - P - O - (CH_{2}CH_{2}O)c = \pm \pi G \\ 0 = 0 \\ 0 = 0 \end{array}$

であり、ここで

R、n、a、b、c、およびpは前記で定義されている如くであるか、またはR'は任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシまたはハロゲンにより関接されていてもよいアルキル族であるか、または任意に置接されていてもよい方香族もしくはヘテロ芳香族展系である]

である、旋攻の範囲1-3のいずれかに記載の方法。

 $AZC(O)O-\{ccr, Zdp--hp7z-nルまたはイミダゾールである<math>\}$ 、 $ADOC(O)-\{ccr, DdN-xクシンイミドである\}$ 、または表 $BC(O)-\{ccr, Edイミダゾールである\}$ である、旗求の範囲4に記載の方法。

6. 式 (1) の化合物において上記の芳香族理系が未復機であるかまた は炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ、ハロゲン、ニトロ、

を存する重合体物質。

10. 請求の範囲1-8のいずれかで定義されている如き式(1)の化合物の共育結合された残器でコーティングされたまたは誘導化された質合体表面。

11. 請求の範囲9に記載の重合体物質または請求の範囲10に記載の 表面を含んでいる成型品。

12. 式(IV)

$$\begin{array}{c} O \\ \Pi \\ R_1N \oplus -(CH_2)_2 - O - P - Y' - OH \end{array}$$
 (IV)

[式中、

Rは同一もしくは異なっていてもよく、そしてそれぞれが座領もしくは分枝類状のC:-4アルキル裏であり、そして

Y'は-(CH₁)p-、-(CH₂)a-Ar-(CH₂)b-または -(CH₂CH₂O)c-であり、ここで

Arはパラーもしくはメタージ置換されたアリールまたはヘテロア リールであり、そして

aおよびりは同一もしくは異なっており、そしてそれぞれが0-5であり、そしてa+bは1-10であり、そしてcは1-20である]

の化合物の製造方法において、該方法が式:

[式中、

Y'は前記で定義されている如くである]

補正書の写し (翻訳文) 提出書 (特許法第184条の8)

平成4年9月4日 🚾

特許庁長官 麻 生 渡 殿

1、特許出願の表示

PCT/GB91/00338

2. 発明の名称

合成重合体の接限、血液および生適合性の改良方法

3.特許出願人

住 所 イギリス国アクスプリッジ ユービー8 3ピーキユー・ キングストンレイン・ブルネルサイエンスパーク(番地なし)

😑 _ 名 称 - パイオコンパテイプルズ・リミテツド

4.代理人。〒107

. 住 所 東京都港区赤坂1丁目9番15号 日本自転車会館

氏名 (6078)弁理士 小田島平吉 3 5 8 5 - 2 2 5 6 電 話



5. 補正器の提出年月日

1992年6月17日

6. 飯付審類の目録

(1) 補正雲の写し(翻訳文)



処理しようとする表面を活性化させ、そして必要ならその上にスペイサ 一甚を与え、そして

のジオールをモノ保護し、保護されたジオールを無機または有機塩基の

存在下で2-クロロー2-オキソー1.3.2-ジオキサホスポランと結

合させ、結合させた生成物を式NR、[ここで基尺は前記で定義されて

いる如くである] の無水第三級アミンと反応させ、そしてこのようにし て得られた保護されたヒドロキシホスホリルコリン誘導体から保護基を

除去して式(IV)の化合物を与えることを含んでいるような方法。

 $Me_{3}N = -(CH_{2})_{2} - O - P - O - (CH_{2})_{2} - OH$

を製造するための、額求の範囲12に記載の方法。

o e

b)表面を式(1):

13.

 $Ytt-(CH_2)pX$, $-(CH_2)a-Ar-(CH_2)bX$, -(CH₁CH₂O)cXttu-CH₂-CH-CH₂

であり、ここで

基尺は同一もしくは異なっていることができ、そしてそれぞれが直 競もしくは分技強状のC₁-4アルキル基であり、

・ れはまー4であり、

pは1-30、好適には1-22、例えば1-6、であり、

Arはパラーもしくはメタージ蒙換されたアリールまたはヘテロア リール蒸であり、

aおよびりは同一もしくは異なっており、そしてそれぞれが0-5 であつて且つ a + b は 1 - 1 0 であり、

cは1-20、好適には1-8、であり、そして

Xは重合体上の官能基と反応する基であり、

但し条件として、Yが一(CHz)pXまたは一(CHzCHzO)cX でありそしてcが1である時には、Xはエポキシド茶、

基2-C-O-(ここで2は任意に1億以上の電子吸引基で置換さ

れていてもよいじ、「返鑛もしくは分枝鎖状アルキルであるか、ま たは乙は任意に覆換されていてもよい芳香族もしくはヘテロ芳香族 顋系である)。

(ここでTは任意に炭素数が1-4のアルキルもしくはアルコキシ またはハロゲンにより置換されていてもよい炭素数が1-4の度額 アルキル或いは任意に覆換されていてもよい芳香族もしくは である) である]

の化合物で処理する

(St.) ing parawar na re-

[式中、 Yは一(CH₂)pX、一(CH₂)a - Ar 一(CH₂)bX、 -(CH₂CH₂O)cXまたは-CH₂-CH-CH₂ X X

であり、ここで

nは1-4であり、

pは1-30であり、

Arはバラーもしくはメタージ関換されたアリールまたはヘテロア リール茶であり、

a および b は η 一 δ しくは η なっており、そしてそれぞれが 0-5 であり、且つ、 α + β は β 一 β であり、

cは1-20、好遊には1-8、であり、そして

Xは重合体上の宮能基と反応する基であり、

但し条件として、Yが-(CH₂)p Xまたは-(CH₂CH₂O)c X

でありそしてoが1である時には、Xは

エポキシド甚である〕

3	際	35	查。報	告	91/00338

_	International Porent Classification (IPC) or le apin Hel		
iPC ⁵ :	A 61 L 33/00, C 07 F	9/09, C 07 F 9/65	06
* /#105			
	Minimum Cocyme		
Ctate First.on	ALLAW .	Classification Symposis	
ibC ₂	A 61 L, C 07 F		
	Decomposition Susrehad other to the Sesant that such Cocumonis	THEN MINIMUM COLUMNIZATION I are included in the Freice Searched *	
n cocumi	MTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		*******
Category * 1	Citation of Document, " with inscriton, where see	orpanats, of the relevent passages of	Palasant ta Claim He *
			ŧ
х :	EP, A, 0157469 (BIOCOMP 9 October 1985	ATIBLES)	1-10
	see claims; example		1
	21 - page 5, line 2	1; page 9, line 9	-
γ .	page 10, line 9		
•	cited in the applicatio	n	1-4
:			i
Y	EP. A. 0332129 (HOECHST 13 September 1989	~ROUSSEL)	1-4
	see claims		
	 ,		1
х.	Biomaterials, volume 7,	March 1986,	1-10
	Butterworth & Co.,		1
	A.A. Durrani et al.		i
	models for polymer 121-125	surfaces", pages	
	see the whole artic	le	
	cited in the application	n	
		./.	į.
		.,,	
'A' serem	inguines of class decoments. " Inguines of class decoments of the art which is not used to be of actions to read the art which is not used to be of actions."	"Y" later discurrent published siter or pracrit data and had or conf coad to understand the princip	the supply understand to be at the paper of the se-
	sacument but auditined on or after the immercional att	"X" document of betteraler reteres connect by considered noise a investigat inspecting step	co: the rismed invento commet be considered
	o cital to respirat the publication date of Emerge.	"T" feetured of same use manual	
O. Sechar	ar eliner special reason tas shecified: ontroferring to an oral diaclasura, usa, athibition at leans	change to competend if rivality appropriate to completed with Afti mores, such commension being	an invaded blad when to ar more other such doc serrors to a person state
*** derven	and gualitahed great to the internacional filing sate but on the present data claimes	in the srt. "E" document member of the some	
IV. CERTIFIE	ATION		
Date of the A	clear Completion of the Erromational Search	Care of Making or this beginnerated \$	saren Rosert
	13th June 1991	0 2 08 31	
International S	waters washing	Serence of Arthurs de Beam-	7

111. 000ta	ENTS CONSTORAGE TO BE RELEVANT ECONTINUED FROM THE SECOND SHE	E73
1400P71 1	Citation of Document, 15 with indication, where apprapriate, of the leterant passages	Palerant to Claim No
Α .	DE, A. 3109141 (FRAUNHOFER-GESELLSCHAFT ZUR FORDERUNG DER ANGEWANDTEN FORSCHUNG) 23 September 1982	
1		
1		
- 1		
i		
		Ī
		1
		1
- 1		-
		1
		İ
		and the same of th
		-
		Management
- 1		
1		Villana Andrea
		at a constant
ì	,	-
1		100

国際調査報告

GB 9100338 SA 45436

This states too the parcel family members relating to the galant documents ride in the above-membrand international states. The members are no consumed in the European Farms Office EDIF file on 23/27[91].

The European Barket Office is in an emp hable for those particulars which are neverly given for the purpose of information,

Patent dactionent cited to search report	Pesticaces date 09-10-85	Pateur family member(1)		Poble stran
EP-A- 0157469		WO-A- JP-T- US-A- US-A-	8503295 61500918 4937369 4721800	01-08-85 08-05-86 26-06-90 25-01-88
EP-A- 0332129	13-09-89	US-A- AU-A- JP-A-	4888328 3113489 2004793	19-12-89 14-09-89 09-01-90
OE-A- 3109141	23-09-82	None		

第1頁の続き

対するかがら			
@発 明 者	ストラトフオード,ピーター・	イギリス国アクスプリツジ ユービー 8	3 ピーキユー・キングス
	ウイリアム	トンレイン・ブルネルサイエンスパーク	(番地なし) ・バイオ
		コンパテイプルズリミテツド	
@発 明 者	ドライバー。マイケル・ジョン	イギリス国アクスブリツジ ユービー3	3 ピーキユー・キングス
		トンレイン・ブルネルサイエンスパーク	(番地なし) ・パイオ
		コンパテイブルズリミテツド	
@発 明 者	ジョーンズ,スチーブン・アリ	イギリス国アクスブリツジ ユービー3	3 ピーキユー・キングス
	スター	トンレイン・ブルネルサイエンスパーク	(番地なし) ・バイオ
		コンパテイブルズリミテツド	